日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE 08. 2. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2004年 2月27日

REC'D 24 FEB 2005

出 願 番 号
Application Number:

特願2004-053336

WIPO PCT

[ST. 10/C]:

[JP2004-053336]

出 願 人
Applicant(s):

住友化学株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月 6日

1) (1)



【書類名】 特許願 P156788 【整理番号】 平成16年 2月27日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官殿 A01N 53/02 【国際特許分類】 CO7C 69/02 CO7C 69/74 【発明者】 兵庫県宝塚市高司四丁目2番1号 住友化学工業株式会社内 【住所又は居所】 森 達哉 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000002093 【氏名又は名称】 住友化学工業株式会社 【代理人】 100093285 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 久保山 隆 06-6220-3405 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100113000 【弁理士】 中山 亨 【氏名又は名称】 06-6220-3405 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100119471 【弁理士】 榎本 雅之 【氏名又は名称】 06-6220-3405

【電話番号】

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010238 21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】

0212949 【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

5-ベンジル-3-フリルメチル 2, 2-ジメチル-3-((E)-3-メトキシー 2-シアノ-3-オキソ-1-プロペニル)シクロプロパンカルボキシレート。

【請求項2】

5-ベンジル-3-フリルメチル 2, 2-ジメチル-3-((E)-3-メトキシー 2-シアノ-3-オキソー1-プロペニル)シクロプロパンカルボキシレートを有効成分 として含有することを特徴とする有害生物防除剤。

【請求項3】

5-ベンジルー3-フリルメチル 2, 2-ジメチルー3-((E)-3-メトキシー2-シアノ-3-オキソー1-プロペニル)シクロプロパンカルボキシレートの有効量を 有害生物又は有害生物の生息場所に施用することを特徴とする有害生物の防除方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】エステル化合物およびその用途

【技術分野】

[0001]

本発明はエステル化合物及びその用途に関する。

【背景技術】

[0002]

シクロプロパン3位に3-エトキシー2-シアノー3-オキソー1-プロペニルを有す るシクロプロパンカルボン酸エステル化合物がイエバエに対する防除効力を有することが 知られている(非特許文献1参照。)。

[0003]

【非特許文献1】ペスティサイド サイエンス、1976年、第7巻、第499~502 頁 (Pestic. Sci., 1976, 7, pp.499-502)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

$[0\ 0\ 0\ 4]$

しかしながら、該化合物のイエバエ以外の有害生物に対する防除効力に関してその有用 性は知られておらず、また有害生物防除剤の有効成分として優れた防除効力を有する化合 物の開発が望まれている。

本発明は優れた有害生物防除効力を有する新規な化合物及びその化合物の有害生物防除 用途を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

[0005]

本発明者は優れた有害生物防除効力を有する化合物を見出すべく鋭意検討を重ねたねた 結果、後記式(1)で示されるシクロプロパン3位に(E)-3-メトキシー2-シアノ - 3 - オキソー1 - プロペニル基を有するシクロプロパンカルボン酸エステル化合物が優 れた有害生物防除効力を有することを見出し、本発明に至った。 すなわち、本発明は、式(1)

で示される 5 - ベンジルー 3 - フリルメチル 2, 2 - ジメチルー 3 - ((E) - 3 - メ トキシー2-シアノー3-オキソー1-プロペニル)シクロプロパンカルボキシレート(以下、本発明化合物と記す。)、本発明化合物を有効成分として含有することを特徴とす る有害生物防除剤及び本発明化合物の有効量を有害生物又は有害生物の生息場所に施用す ることを特徴とする有害生物の防除方法を提供する。

【発明の効果】

[0006]

本発明化合物は優れた有害生物防除効力を有することから、本発明化合物は有害生物防 除剤の有効成分として有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0007]

本発明化合物としては、例えば

式(1)において、シクロプロパン1位の絶対立体配置がR配置である化合物;

式(1)において、シクロプロパン1位の置換基と3位の置換基との相対立体配置がトラ

ンス配置である化合物;

式(1)において、シクロプロパン1位の絶対立体配置がR配置であり、シクロプロパン1位の置換基と3位の置換基との相対立体配置がトランス配置である化合物;

式(1)において、シクロプロパン1位の絶対立体配置がR配置であるものの割合が90%以上である化合物;

式(1)おいて、シクロプロパン1位と3位の置換基がトランス配置であるものの割合が90%以上である化合物;

式(1)において、シクロプロパン1位の絶対立体配置がR配置であり、シクロプロパン1位の置換基と3位の置換基との相対立体配置がトランス配置であるものの割合が90%以上である化合物;

があげられる。

[0008]

本発明化合物は、例えば以下の製造法1、2により製造される。

[0009]

製造法1

式 (2) で示される 5 ーベンジルー 3 ーフリルメタノールと式 (3) で示される 2 , 2 ージメチルー 3 ー ((E) ー 3 ーメトキシー 2 ーシアノー 3 ーオキソー 1 ープロペニル)シクロプロパンカルボン酸とを縮合剤の存在下で反応させる製造法。

(1)

該反応は通常溶媒の存在下、通常 4- ジメチルアミノピリジンの存在下で行われる。 反応に用いられる溶媒としては、例えばヘキサン、ヘプタン、オクタン、ノナン等の脂肪 族炭化水素類、トルエン、キシレン、メシチレン等の芳香族炭化水素類、クロロベンゼン 、ジクロロベンゼン、ベンゾトリフルオリド等のハロゲン化炭化水素類、ジイソプロピル エーテル、1, 4- ジオキサン、テトラヒドロフラン、エチレングリコールジメチルエー テル、ジエチレングリコールジメチルエーテル等のエーテル類、N, N- ジメチルホルム アミド、N, N- ジメチルアセトアミド等の酸アミド類、ジメチルスルホキシド、スルホ ラン等の硫黄化合物及びそれらの混合物があげられる。

反応に用いられる縮合剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(以下、WSCと記す。)等のカルボジイミド類があげられる。

反応に用いられる試剤の量は、化合物(2) 1 モルに対して、式(3)で示される化合物が通常 $0.7\sim1.5$ モルの割合であり、縮合剤が通常 $1\sim5$ モルの割合であり、4-ジメチルアミノピリジンが通常 $0.01\sim1$ モルの割合である。

該反応の反応温度は通常0~150℃の範囲であり、反応時間は通常1~72時間の範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加してから有機溶媒抽出し、有機層を濃縮する等の 後処理操作を行い、必要であれば、更にクロマトグラフィー等の精製操作を行うことによ って本発明化合物を得ることができる。

[0010]

式(2)で示されるアルコール化合物は、例えば米国特許US3466304号公報に記載された化合物であり、該公報に記載された方法により製造することができる。

[0011]

式 (3) で示されるシクロプロパンカルボン酸化合物は、例えば特公昭 42-7906 号公報に記載された化合物であり、該公報に記載された方法により製造することができる

[0012]

製造法2

式 (2) で示される 5 ーベンジルー 3 ーフリルメタノールと式 (4) で示される 2 , 2 ージメチルー 3 ー ((E) ー 3 ーメトキシー 2 ーシアノー 3 ーオキソー 1 ープロペニル)シクロプロパンカルボン酸ハロゲン化物とを反応させる製造法。

(式中、Xは塩素原子、臭素原子等のハロゲン原子を表す。)

該反応は通常塩基の存在下、溶媒中で行われる。

(1)

反応に用いられる塩基としては、例えばトリエチルアミン、ピリジン、N, N-ジエチルアニリン、4-ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等の有機塩基があげられる。

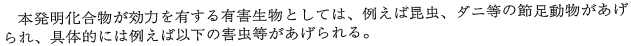
反応に用いられる溶媒としては、例えばヘキサン、ヘプタン、オクタン、ノナン等の脂肪 族炭化水素類、トルエン、キシレン、メシチレン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン 、1,2-ジクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、ベンゾトリフルオリド 等のハロゲン化炭化水素類、ジイソプロピルエーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒド ロフラン、エチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテ ル等のエーテル類及びそれらの混合物があげられる。

反応に用いられる試剤の量は、化合物(2) 1 モルに対して、式(4)で示される化合物が通常 0. $7 \sim 1$. 5 モルの割合であり、塩基が通常 $1 \sim 5$ モルの割合である。

該反応の反応温度は通常-20~100℃の範囲であり、反応時間は通常1~72時間の 範囲である。

反応終了後は、反応混合物を水に注加してから有機溶媒抽出し、有機層を濃縮する等の後処理操作を行い、必要であれば、更にクロマトグラフィー等の精製操作を行うことによって本発明化合物を得ることができる。

[0013]



[0014]

鱗翅目害虫

ニカメイガ、コブノメイガ、ノシメコクガ等のメイガ類、ハスモンヨトウ、アワヨトウ、 ヨトウガ等のヨトウ類、モンシロチョウ等のシロチョウ類、コカクモンハマキ等のハマキ ガ類、シンクイガ類、ハモグリガ類、ドクガ類、ウワバ類、カブラヤガ、タマナヤガ等の アグロティス属害虫 (Agrotis spp.)、ヘリコベルパ属害虫 (Heli coverpa spp.)、ヘリオティス属害虫 (Heliothis spp.) 、コナガ、イチモンジセセリ、イガ、コイガ等

[0015]

双翅目害虫

アカイエカ、コガタアカイエカ等のイエカ類、ネッタイシマカ、ヒトスジシマカ等のヤブ カ類、シナハマダラカ等のハマダラカ類、ユスリカ類、イエバエ、オオイエバエ、ヒメイ エバエ等のイエバエ類、クロバエ類、ニクバエ類、タネバエ、タマネギバエ等のハナバエ 類、ミバエ類、ショウジョウバエ類、チョウバエ類、ノミバエ類、アブ類、ブユ類、サシ バエ類、ヌカカ類等

[0016]

網翅目害虫

チャバネゴキブリ、クロゴキブリ、ワモンゴキブリ、トビイロゴキブリ、コバネゴキブリ

膜翅目害虫

アリ類、スズメバチ類、アリガタバチ類、カブラハバチ等のハバチ類等

[0017]

隱翅目害虫

イヌノミ、ネコノミ、ヒトノミ等

シラミ目害虫

ヒトジラミ、ケジラミ、アタマジラミ、コロモジラミ等

ヤマトシロアリ、イエシロアリ等

[0018]

半翅目害虫

ヒメトビウンカ、トビイロウンカ、セジロウンカ等のウンカ類、ツマグロヨコバイ、タイ ワンツマグロヨコバイ等のヨコバイ類、アブラムシ類、カメムシ類コナジラミ類、カイガ ラムシ類、グンバイムシ類、キジラミ類等

[0019]

鞘翅目害虫

ヒメカツオブシムシ、ヒメマルカツオブシムシ、ウエスタンコーンルートワーム、サザン コーンルートワーム等のコーンルートワーム類、ドウガネブイブイ、ヒメコガネ等のコガ ネムシ類、コクゾウムシ、イネミズゾウムシ、ワタミゾウムシ、アズキゾウムシ等のゾウ ムシ類、チャイロコメノゴミムシダマシ、コクヌストモドキ等のゴミムシダマシ類、イネ ドロオイムシ、キスジノミハムシ、ウリハムシ等のハムシ類、シバンムシ類、ニジュウヤ ホシテントウ等のエピラクナ属 (Epilachna spp.)、ヒラタキクイムシ 類、ナガシンクイムシ類、カミキリムシ類、アオバアリガタハネカクシ等

[0020]

総翅目害虫

ミナミキイロアザミウマ、ミカンキイロアザミウマ、ハナアザミウマ等

直翅目害虫

ケラ、バッタ等

[0021]

ダニ類

コナヒョウヒダニ、ヤケヒョウヒダニ等のヒョウヒダニ類、ケナガコナダニ、ムギコナダニ等のコナダニ類、チリニクダニ、イエニクダニ、サナアシニクダニ等のニクダニ類、クワガタツメダニ、フトツメダニ等のツメダニ類、ホコリダニ類、マルニクダニ類、イエササラダニ類、ナミハダニ、カンザワハダニ、ミカンハダニ、リンゴハダニ等のハダニ類、フタトゲチマダニ等のマダニ類。

[0022]

本発明化合物は、特に双翅目害虫および網翅目害虫等の害虫に対する優れたノックダウン効力を有する。

[0023]

本発明の有害生物防除剤は、本発明化合物そのものでもよいが、通常は本発明化合物を製剤化したものである。

その製剤としては、例えば油剤、乳剤、水和剤、フロアブル剤(水中懸濁剤、水中乳濁剤等)、粉剤、粒剤、エアゾール剤、加熱蒸散剤(殺虫線香、電気殺虫マット、吸液芯型加熱蒸散殺虫剤等)、加熱燻煙剤(自己燃焼型燻煙剤、化学反応型燻煙剤、多孔セラミック板燻煙剤等)、非加熱蒸散剤(樹脂蒸散剤、含浸紙蒸散剤等)、煙霧剤(フォッキング等)、ULV剤及び毒餌があげられる。

製剤化の方法としては、例えば以下の方法をあげることができる。

- (1) 本発明化合物を、固体担体、液体担体、ガス状担体、餌等と混合し、必要があれば界面活性剤その他の製剤用補助剤を添加・加工する方法。
 - (2) 本発明化合物を、有効成分を含有していない基材に含浸する方法。
- (3) 本発明化合物と基材とを混合した後に成形加工する方法。 これらの製剤には、本発明化合物を、製剤形態にもよるが、通常、重量比で 0.001~ 95%含有する。

[0024]

製剤化の際に用いられる担体としては、例えば固体担体 {粘土類(カオリンクレー、珪藻土、合成含水酸化珪素、ベントナイト、フバサミクレー、酸性白土等)、タルク類、セラミック、その他の無機鉱物(セリサイト、石英、硫黄、活性炭、炭酸カルシウム、水和シリカ、モンモリロナイト等)、化学肥料(硫安、燐安、硝安、尿素、塩安等)等}、液体担体 {水、アルコール類(メタノール、エタノール等)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン等)、芳香族炭化水素類(ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、メチルナフタレン、フェニルキシリルエタン等)、脂肪族炭化水素類(ヘキサン、シクロヘキサン、灯油、軽油等)、エステル類(酢酸エチル、酢酸ブチル等)、ニトリル類(アセトニトリル、イソブチロニトリル等)、エーテル類(ジイソプロピルエーテル、ジオキサン等)、酸アミド類(N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド等)、ハロゲン化炭化水素類(ジクロロメタン、トリクロロエタン、四塩化炭素等)、ジメチルスルホキシド、植物油(大豆油、綿実油等)等}およびガス状担体 {フロンガス、ブタンガス、LPG(液化石油ガス)、ジメチルエーテル、炭酸ガス等}があげられる

[0025]

界面活性剤としては、例えば、アルキル硫酸エステル類、アルキルスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩、アルキルアリールエーテル類、アルキルアリールエーテル類のポリオキシエチレン化物、ポリエチレングリコールエーテル類、多価アルコールエステル類および糖アルコール誘導体があげられる。

[0026]

その他の製剤用補助剤としては、固着剤、分散剤及び安定剤等、具体的には例えばカゼイン、ゼラチン、多糖類(デンプン、アラビアガム、セルロース誘導体、アルギン酸等)、リグニン誘導体、ベントナイト、合成水溶性高分子(ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン)、ポリアクリル酸等、BHT(2,6-ジーt-ブチルー4ーメチルフェノール)およびBHA(2-t-ブチルー4-メトキシフェノールと3-t-ブチルー4

ーメトキシフェノールとの混合物)があげられる。

殺虫線香の基材としては、例えば木粉、粕粉等の植物性粉末とタブ粉、スターチ、グル テイン等の結合剤との混合物があげられる。

[0028]

電気殺虫マットの基材としては、例えばコットンリンターを板状に固めたものおよびコ ットンリンターとパルプとの混合物のフィリブルを板状に固めたものがあげられる。

[0029]

自己燃焼型燻煙剤の基材としては、例えば、硝酸塩、亜硝酸塩、グアニジン塩、塩素酸 カリウム、ニトロセルロース、エチルセルロース、木粉等の燃焼発熱剤、アルカリ金属塩 アルカリ土類金属塩、重クロム酸塩、クロム酸塩等の熱分解刺激剤、硝酸カリウム等の 酸素供給剤、メラミン、小麦デンプン等の支燃剤、珪藻土等の増量剤および合成糊料等の 結合剤があげられる。

[0030]

化学反応型燻煙剤の基材としては、例えば、アルカリ金属の硫化物、多硫化物、水硫化 物、含水塩、酸化カルシウム等の発熱剤、炭素質物質、炭化鉄、活性白土などの触媒剤、 アゾジカルボンアミド、ベンゼンスルホニルヒドラジド、ジニトロペンタメチレンテトラ ミン、ポリスチレン、ポリウレタン等の有機発泡剤および天然繊維片、合成繊維片等の充 填剤があげられる。

[0031]

非加熱蒸散剤の基材としては、例えば、熱可塑性樹脂および紙(濾紙、和紙等)があげ られる。

[0032]

毒餌の基材としては、例えば、穀物粉、植物油、糖、結晶セルロース等の餌成分、ジブ チルヒドロキシトルエン、ノルジヒドログアセチック酸等の酸化防止剤、デヒドロ酢酸等 の保存料、トウガラシ末等の子どもやペットによる誤食防止剤、及びチーズ香料、タマネ ギ香料、ピーナッツオイル等の害虫誘引性香料があげられる。

[0033]

本発明の有害生物防除方法は、通常本発明化合物の製剤を、有害生物又は有害生物の生 息場所に施用することにより行われる。

[0034]

本発明化合物の製剤の施用方法としては、例えば、以下の方法が挙げられ、製剤の剤型 、使用場所等に応じて適宜選択できる。

- (1) 製剤をそのまま有害生物又は有害生物の生息場所に処理する方法。
- (2) 製剤を水等の溶媒で希釈した後に、有害生物又は有害生物の生息場所に処理する方 法。

この場合には、通常、乳剤、水和剤、フロアブル剤、マイクロカプセル製剤等を本発明化 合物の濃度が0.1~10000ppmとなるように希釈する。

(3) 製剤を有害生物の生息場所で常温又は加熱条件下で有効成分を揮散させる方法。 これら場合、本発明化合物の施用量はいずれも製剤の種類、施用時期、施用場所、施用方 法、有害生物の種類、被害状況等に応じて適宜定めることができるが、面上に施用する場 合は処理面積 1 m^2 あたり通常 $1 \sim 1 \text{ 0 0 0 0 m g}$ であり、空間に施用する場合は適用空 間 1 m^3 あたり通常 $0.1 \sim 5000 \text{ mg}$ である。

[0035]

本発明の有害生物防除剤は、他の殺虫剤、殺線虫剤、土壌害虫防除剤、殺菌剤、除草剤 、植物成長調節剤、忌避剤、共力剤、肥料、土壌改良材と混用または併用することもでき

[0036]

かかる殺虫剤、殺ダニ剤の有効成分としては、例えば、フェニトロチオン、フェンチオ ン、ダイアジノン、クロルピリホス、アセフェート、メチダチオン、ジスルホトン、DD VP、スルプロホス、シアノホス、ジオキサベンゾホス、ジメトエート、フェントエート 、マラチオン、トリクロルホン、アジンホスメチル、モノクロトホス、エチオン等の有機 リン化合物、

[0037]

BPMC、ベンフラカルブ、プロポキスル、カルボスルファン、カルバリル、メソミル 、エチオフェンカルブ、アルジカルブ、オキサミル、フェノチオカルブ等のカーバメート 化合物、

[0038]

エトフェンプロックス、フェンバレレート、エスフェンバレレート、フェンプロパトリ ン、シペルメトリン、ペルメトリン、シハロトリン、デルタメトリン、シクロプロトリン 、フルバリネート、ビフェンスリン、2-メチル-2-(4-ブロモジフルオロメトキシ フェニル)プロピル(3-フェノキシベンジル)エーテル、トラロメトリン、シラフルオ フェン、dーフェノトリン、シフェノトリン、dーレスメトリン、アクリナスリン、シフ ルトリン、テフルトリン、トランスフルスリン、テトラメトリン、アレスリン、プラレト リン、エンペントリン、イミプロトリン、d-フラメトリン、5-(2-プロピニル)フ ルフリル 2, 2, 3, 3-テトラメチルシクロプロパンカルボキシレート等のピレスロ イド化合物、

[0039]

ニトロイミダゾリジン誘導体、N-シアノ-N'-メチル-N'-(6-クロロ-3-ピリジルメチル)アセトアミジン等のN-シアノアミジン誘導体、エンドスルファン、 γ -BHC、1, 1-ビス (クロロフェニル) -2, 2, 2-トリクロロエタノール等の塩 素化炭化水素化合物、クロルフルアズロン、テフルベンズロン、フルフェノクスロン等の ベンゾイルフェニルウレア化合物、フェニルピラゾール化合物、メトキサジアゾン、ブロ モプロピレート、テトラジホン、キノメチオネート、ピリダベン、フェンピロキシメート 、ジアフェンチウロン、デブフェンピラド、ポリナクチンコンプレックス〔テトラナクチ ン、ジナクチン、トリナクチン〕、ピリミジフェン、ミルベメクチン、アバメクチン、イ バーメクチンおよびアザジラクチンがあげられる。

[0040]

忌避剤の有効成分としては、例えば、3,4-カランジオール、N,N-ジエチルーm ートルアミド、1-メチルプロピル 2-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペリジンカ ルボキシラート、pーメンタン-3,8ージオールおよびヒソップ油などの植物精油があ げられる。

[0041]

共力剤の有効成分としては、例えば、ビスー(2,3,3,3ーテトラクロロプロピル) エーテル $(S-4\ 2\ 1)$ 、 $N-(2-エチルヘキシル) ビシクロ <math>[2.\ 2.\ 1]$ ヘプト -5-エン-2, 3-ジカルボキシイミド(MGK-264)および5-[[2-(2-ブトキシエトキシ)エトキシ]メチル]-6-プロピル-1,3-ベンゾジオキソール(ピペロニルブトキシド)があげられる。

【実施例】

[0042]

以下、製造例、製剤例及び試験例等により本発明をさらに詳しく説明するが、本発明は これらの例に限定されるものではない。

[0043]

まず、本発明化合物の製造例を示す。

[0044]

製造例

50mlナスフラスコに、5-ベンジル-3-フリルメタノール0.67g、1R-ト ランス 2, 2-ジメチルー3-((E)-3-メトキシー2-シアノー3ーオキソー1ープロペニル)シクロプロパンカルボン酸 0.79g、4-ジメチルアミノピリジン 0. 13gを秤り取り、塩化メチレン10m1を加えた。そこへ、室温にてジシクロヘキシル カルボジイミド 0.80gを加え、同温にて 3 時間攪拌した。反応混合物をグラスフィル ターで吸引濾過し、残渣をジエチルエーテル40mlで洗浄した。濾液と洗浄液を合わせ て減圧下濃縮することにより得られた粗油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付して、式(1)で示される5-ベンジルー3-フリルメチル 1R-トランス 2,2 ージメチルー3ー ((E) -3-メトキシー2-シアノー3-オキソー1ープロペニル) シクロプロパンカルボキシレート(以下、本発明化合物と記す)0.59g(42%)を 得た。

本発明化合物の物性値

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (CDCl₃, TMS) δ (ppm) : 1. 30 (s, 3H) , 1. 32 (s , 3 H) 、2.10 (d, 1 H)、2.64 (dd, 1 H)、3.84 (s, 3 H), 3 . 93 (s, 2H), 4. 94 (q, 2H), 6. 04 (s, 1H), 7. $21 \sim 7$. 3 9 (m, 7 H)

[0045]

次に製剤例を示す。なお、部は重量部を示す。

製剤例1

本発明化合物20部をキシレン65部に溶解し、ソルポール3005X(東邦化学登録 商標) 15部を加え、よく攪拌混合して、乳剤を得る。

[0046]

製剤例2

本発明化合物40部にソルポール3005X5部を加え、良く混合してカープレックス #80 (合成含水酸化珪素、塩野義製薬登録商標) 32部、300メッシュ珪藻土23部 を加え、ジュースミキサーで攪拌混合して、水和剤を得る。

[0047]

製剤例3

本発明化合物10部、フェニルキシリルエタン10部およびスミジュールL-75(ト リレンジイソシアネート、住友バイエルウレタン社製) 0.5部を混合した後、アラビア ガムの10%水溶液20部中に加え、ホモミキサーで攪拌して、平均粒径20μmのエマ ルジョンを得る。次にこれにエチレングリコール2部を加え、さらに60℃の温浴中で2 4時間攪拌してマイクロカプセルスラリーを得る。一方、ザンサンガム 0. 2部、ビーガ ムR(アルミニウムマグネシウムシリケート、三洋化成製) 1. 0部をイオン交換水56 3部に分散させて増粘剤溶液を得る。上記マイクロカプセルスラリー42.5部および 増粘剤溶液57.5部を混合して、マイクロカプセル剤を得る。

[0048]

製剤例4

本発明化合物10部とフェニルキシリルエタン10とを混合した後、ポリエチレングリ コールの10%水溶液20部中に加え、ホモミキサーで攪拌して、平均粒径3μmのエマ ルジョンを得る。一方、ザンサンガム 0. 2 部ビーガム R (アルミニウムマグネシウムシ リケート、三洋化成製)1.0部をイオン交換水58.8部に分散させて増粘剤溶液を得 る。上記エマルジョン溶液40部及び増粘剤溶液60部を混合してフロアブル剤を得る。

[0049]

製剤例5

本発明化合物5部をカープレックス#80(合成含水酸化珪素微粉末、塩野義製薬登録 商標) 3部、PAP0. 3部(モノイソプロピルホスフェートとジイソプロピルホスフェ ートの混合物)及びタルク(300メッシュ)91.7部を加え、ジュースミキサーで攪 拌混合し、粉剤を得る。

$[.0 \ 0 \ 5 \ 0]$

製剤例6

本発明化合物 0. 1部をジクロロメタン5部に溶解し、これを脱臭灯油94. 9部に混 合して油剤を得る。

[0051]

製剤例7

本発明化合物1部、ジクロロメタン5部及び脱臭灯油34部を混合溶解し、エアゾール 容器に充填し、バルブ部分を取付けた後、該バルブ部分を通じ手噴射剤(液化石油ガス) 60部を加圧充填して、油性エアゾールを得る。

[0052]

製剤例8

本発明化合物 0. 6部、キシレン 5部、脱臭灯油 3. 4部及びアトモス 300 (乳化剤 、アトラスケミカル社登録商標)1部を混合溶解したものと、水50部とをエアゾール容 器に充填し、バルブ部分を通じて噴射剤(液化石油ガス)40部を加圧充填して、水性エ アゾールを得る。

[0053]

製剤例9

本発明化合物 0.3 gをアセトン 20 m l に溶解し、線香用基材 (タブ粉:粕粉:木粉 =4:3:3の割合で混合したもの)99.7gと均一に攪拌混合した後、水100ml を加え、十分練り合わせたものを成型乾燥し、殺虫線香を得る。

[0054]

製剤例10

本発明化合物 0.8g、ピペロニルブトキサイド 0.4gにアセトンを加えて溶解し、 全部出10mlとする。この溶液0.5mlを2.5cm×1.5cm、厚さ0.3cm の電気殺虫マット用基材(コットンリンターとパルプの混合物のフィリブルを板状に固め たもの)に均一に含浸させて、電気殺虫マット剤を得る。

[0055]

製剤例11

本発明化合物3部を脱臭灯油97部に溶解して液剤を得、これを塩化ビニル製容器に入 れ上部をヒーターで加熱できるようにした吸液芯(無機粉体をバインダーで固め、焼結し たもの)を挿入することにより、吸液芯型加熱蒸散殺虫装置に用いるパーツを得る。

[0056]

製剤例12

本発明化合物 100 mgを適量のアセトンに溶解し、4.0 cm×4.0 cm、厚さ1 . 2 c mの多孔セラミック板に含浸させて、加熱燻煙剤を得る。

[0057]

製剤例13

本発明化合物 1 0 0 μ g を適量のアセトンに溶解し、 2 c m×2 c m、厚さ 0. 3 m m の濾紙に均一に塗布した後、アセトンを風乾して、常温揮散剤を得る。

[0058]

製剤例14

本発明化合物のアセトン溶液を濾紙に本発明化合物濃度が1m²当り1gとなるように 含浸させ、アセトンを風乾して、防ダニシートを得る。

[0059]

次に本発明化合物が有害生物防除剤の有効成分として有効であることを試験例により示 す。

試験例

本発明化合物 0.025部をジクロロメタン10部に溶解し、これを脱臭灯油89. 975部に混合して、0.025%油剤を調製した。

アカイエカ成虫(雌各10頭)を一辺70cmの立方体チャンバー内に放ち、本発明化 合物の0.025%油剤0.7mlを該チャンバー側面の小窓からスプレーガンを用いて 8. $8 \times 10^4 \, Pa$ の圧力でチャンバー内に散布した。その後10分後まで経時的にノッ クダウンした虫数をカウントした。得られた結果から供試虫の半数がノックダウンするの に要する時間 (KT50) を求めた。

また、比較化合物として5-ベンジルー3-フリルメチル 1Rートランス2,2-ジ

結果を〔表1〕に示す。

[0060]

【表1】

K T 50 (分)
0.7
6.1

【書類名】要約書

【要約】

【課題】

有害生物に優れた防除効力を有する化合物を提供すること。

【解決手段】

5 - ベンジル-3-フリルメチル 2,2-ジメチル-3-((E)-3-メトキシー 2-シアノー3ーオキソー1ープロペニル)シクロプロパンカルボキシレートを有効成分 として含有する有害生物防除剤は有害生物に対して優れた防除効力を有する。したがって 、 5 ーベンジルー 3 ーフリルメチル 2 , 2 ージメチルー 3 ー ((E) - 3 ーメトキシー 2-シアノー3-オキソー1-プロペニル)シクロプロパンカルボキシレートの有効量を 有害生物または有害生物の生息場所に施用することを特徴とする有害生物の防除方法は、 有害生物の防除に有用である。

【選択図】 なし

特願2004-053336

出願人履歴情報

識別番号

[000002093]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所 名

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

住友化学工業株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2004年10月 1日

名称変更

住所変更

住 所 名

東京都中央区新川二丁目27番1号

住友化学株式会社